# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(11)特許出願公表番号

特表平7-500811

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)1月26日

8615 – 4 C	*
7252 – 4 C	
9454 — 4 C	•
8615-4C	
7433 – 4 C	
審査請求 未請求 子	<b>予偏審査請求 有 (全 9 頁) 最終頁に続く</b>
7 9 8	252 - 4 C 454 - 4 C 615 - 4 C 433 - 4 C

(21)出願番号 特願平4-506177

(86) (22)出願日 平成4年(1992)1月9日 (85)翻訳文提出日 平成5年(1993)7月12日

(86)国際出願番号 PCT/US92/00152

(87)国際公開番号 WO92/11853

(87)国際公開日 平成4年(1992)7月23日

(31)優先権主張番号 640, 271 (32)優先日 1991年1月11日 (33)優先権主張国 米国(US)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE,

DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, N

L. SE), AU, CA, JP, KR, US

(71)出願人 ザ ロックフェラー ユニヴァーシティ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 10021

ニューヨーク ヨーク アペニュー

1230

(72)発明者 ウルリク ピーター シー

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07675 オールド タッパン ディ ウォ

ルフ ロード 148

(72)発明者 セラミ アントニー

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 11964 シェルター アイランド ラム アイラ

ンド ドライヴ (番地なし)

(74)代理人 弁理士 中村 稔 (外7名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミノ置換ピリミジン、その誘導体及びその使用方法

### (57)【要約】

本発明は非解素的架橋(タンパク質老化)を抑制するための組成物及び方法に関する。それ故、標的タンパク質の初期グリコシル化により生成されたこのような標的タンパク質の早期グリコシル化生産物のカルボニル部分と反応することにより標的タンパク質の後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制できる薬剤を含む組成物が開示される。その方法は標的タンパク質をその組成物と接触させることを含む。食品の損傷及び動物タンパク質の老化が治療し得るので、本発明の工業上及び治療上の用途の両方が考えられる。

1 式:

(式中

ZはNまたはCH-であり

X. 1及びQは失々独立に水煮。アミノ島、投業現品。アミノ低級アルキル 島、低級アルキル島、チオ島またはヒトロキン島であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

の化合物。それらの相当する3ーオキサイド。それらの生物適合性の塩、医薬 上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物の有効量と その担体を含むことを特徴とする環的タンパク質の後生的グリコシル化を抑制 する組成物。

2. 式:

(式中

ZはNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫々独立に水業。アミノ基、収業収基、アミノ低級アルキル 基、低級アルキル基、チオ基まだはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ器である)

の化合物。それらの相当する3-オキサイド、それらの生物遺合性の塩、医薬

(式中、

ZはNまたはCHーであげ

X Y及びQは夫ヶ独立に水落。アミノ基、複素収基、アミノ低級アルキル 基、低級アルキル基、チオ基またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ器である)

の化合物。それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬 上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物の有効量と、 その担体を含む組成物と接触させることを特徴とする場的タンパク質の後生的 グリコシル化の抑制方法。

15. 動物中の標的タンパク質の後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制する 動物の治療方法であって。

(式中

ZはNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫々独立に水素、アミノ基、莨素塩基、アミノ低級アルキル 基、低級アルキル基、チオ基まだはヒドロキシ番であり、かつ

Rは水気またはアミノ茲である)

の化合物、それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、医器

上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物の医薬上育物 な最と、その担体を含むことを特徴とする動物中の傾的タンパク質の後患的ダ リコシル化を抑制するために動物に投与するための医質組成物。

- 3. 前足の化合物が、Rがアミノ基であり、かつ2がCH基である式を有する環 水の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 4. 前足の化合物が2ーヒドラジノー4ーヒドロキシー6ーメチルピリミジンである環状の延囲第1項または第2項に足載の組成物。
- 5. 前記の化合物が、Rが水素であり、かつ乙がCH基であり、かつX、YまたはQの一つがアミノ基である式を有する森水の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 6. 前記の化合物が4 5-ジアミノビリミジンである請求の範囲第1項または 第2項に記憶の組成物。
- 7 前辺の化合物が6-(1-ビベリジノ)-2.4-ジアミノビリミジン3-オキサイドである語次の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 8. 前足の化合物が4 5-ジアミノー2ーチオピリジンである頭束の範囲第1 項主たは第2項に記載の組成物。
- 9. 前記の化合物が4、5ージアミノー6ーメチルー?ーチオピリミジンである 請求の範囲第1項または第2項に配数の組成物。
- 10. 前足の化合物が、Rが水素であり、2かCH基であり、かつX、Yまたは2の一つがアミノ低級アルキル基である式を有する環次の延囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 11 劇紀の化合物が4ーアミノー5ーアミノノチルーセーメチルビリミジンである類求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 12. 前記の化合物が、Rが水業であり、かつ乙がNである式を有する請求の範囲 第1項または第2項に記載の組成物。
- 13. 前紀の化合物が3-アミノー6-メチルー1. 2. 4-トリアジンー5 (2 H) -オンである請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 14. ほ的タンパク質を式・

上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物と、その担体 を含むことを特徴とする動物の治療方法。

- 16. 前記の化合物が、Rがアミノ基であり、かつ2がCH基である式を有する頃水の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 17 前記の化合物が2ーヒドラジノー4ーヒドロキシー6ーメチルビリミジンである請求の範囲第14項または第16項に定載の方法。
- 18. 前記の化合物が、Rが水素であり、ZがCH器であり、かつXまたはYの一つがアミノ器である式を有する類求の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 19. 前紀の化合物が4. 5-ジアミノビリミジンである請求の範囲第14項または 第16項に記載の方法。
- 20. 前記の化合物がも (1 ピペリパイ) ? オージアミノピリミジン3 オキサイドである治水の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 21 前記の化合物が4. 5-ジアミノー2-チオピリミジンである請求の範囲第 14項または第16項に記載の方法。
- 22. 前記の化合物が4 5-ジアミノー6-メチルー2-チオピリミジンである 類次の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 23. 前記の化合物が、Rが水煮であり、ZがCH基であり、かつXまたはYの一つがアミノ低級アルキル基である式を有する預求の範囲第14項または第16項に 足験の方法。
- 24. 前紀の化合物が4-アミノー5-アミノメチルー2-メチルピリミジンである筑攻の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 25. 前記の化合物が、Rが水素であり、かつるがNである式を有する環状の範囲 第14項または第16項に記載の方法。
- 26. 前紀の化合物が3-7ミノー6-メチルー1. 2. 4-トリアジン-5 (2H) ーオンである頃求の範囲第14項または第16項に記載の方法。

(武中、

2はNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫々独立に水溝。アミノ基、環素阻基、アミノ低級アルキル 基、低級アルギル番、チオ姦またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ茲である)

の化合物。それらの相当する3ーオキサイドからなる群。それらの生物適合性 の塩。医薬上許される塩及びこれらの混合物から選ばれた化合物の後生的グリ コシル化最終生産物の生成を抑制するのに有効な量と、その担体を含む組成物 を投与することを特徴とする口腔中の非酔素的ブラウニングにより生じる歯の 変色の抑制方法。

利用能を示すことを示唆した。

図元聰と食品クンパク質のこの反応は、生体的でそれに匹敵するものを有することがわかった。こうして、アマドリ(Amadori) 生産物として知られている変定な1ーデオキシケトンル付加物を生成するグルコースとクンパク質の超難アミノ みの非酵素的反応がヘモグロビンで生じることが示されており、この場合、グルコースとの反応によるヘモグロビンの各額のアミノ来稿の転位がヘモグロビンル。として知られている付加物を生成する。また、その反応は様々のその他の生体タンパク質、例えば、水晶体、コラーゲン及び神経タンパク質で生じることがわかった。パン(Bunn)ら著 Biochen Biophys. Res. Coam. 67 pp. 103-109(1975):ケーニグ(Koenig)ら著、J Biol Chen. 252, pp. 2992-2997(1917)・モニエール(Monnier)ら素、Maillard Reaction in Food and Nutrition. ワラー(知日に、G.人.) 編集、American Chemical Society 215, pp. 431-448(1983): 並びにモニエール及びセラミ(Cerami)素、Clinics in Endocrinology and Metabolism (1) pp. 431-452(1982) を参照のこと。

更に 徒期マイラード生産物のスペクトル特性及び鉱光特性と関係のスペクトル特性及び鉱光特性を行する場色色素がまた段つかの展命タンパク質、例えば、老人からのレンズクンパク質及びコラーゲンに関して生体内で観察された。色素の年齢に比例した増加が20オー80オのヒトの便設コラーゲンで観察された。色素エールら著、Science 211 pp. 491-493(1981)・モニエールら著、Biochea Biochea Biochea

規の米国特許出願第798.032 号叨細杏には、捻的タンパク質とグルコースの初

アミノ価機ビリミジン、その誘導体及びその使用方法

#### 阻连刊行物

本件出頭人は本発明の主題に関する下足の文献の共同著者である。 非時素的 グリコシル化コラーゲンによる可能性タンパク質の共有結合・免疫複合体のその 場の生成における役割 ブラウンリー(Brownlee)ら、J. Exp. Med. 158, pp. 1730-1744(1983):及び プクンパク質の熱成・ポリベプチドとグルコースの反応からの 蛍光発色団の単葉及び同定 ポンゴー(Pongor)ら、Proc. Natl Acad Sci USA 81, pp. 2684-2688. (1984). 並びに "超減中の後生的(ADVANCED)グリコシル化及終生産物及び臨尿緊合併症の生化学上の基礎"、ブラウンリーら、The New Birg. J. of Med. 318, pp. 1315-1321(1988)。上記の刊行物の全てか参考として本明細書に含まれる。

#### 発明の背景

本発明は、一般にグルコース及びその他の選元域とタンパク質の反応により生 じるタンパク質の老化に関するものであり、更に詳しくは、非界素的グリコシル 化タンパク質の反応並びにしばしばその結果として得られる後生的グリコシル化 最終生産物の生成及び架積の抑制に関する。

グルコースとタンパク質の反応はかなり長い間にわたって知られている。その 最も早い出現は食品の類理中の褐色色素の発生であり、これが1912年にマイラード(Maillard)により固定され、彼はグルコースまたはその他の遠元精がアミノ酸 と反応して付加物を生成し、これらか一連の脱水及び転位を受けて安定な褐色色 素を生成することを観察した。マイラード著、C.R. Acad. Sci., 154, pp. 66-68. (19 12)を参照のこと。更に別の研究は、貯蔵され、熱処理された食品がグルコース とポリペプチド類の反応の結果として非母素的ブラウニング(broming)を受ける こと、そしてタンパク質がその結果として架橋され、従って低下された生物学的

シル化量終生産物の生成を抑制するのに利用できる方法及び関連する薬剤が開示されていた。従って、抑制は、グリコシル化タンパク質と契模された後期の生産物を生成する付加的なクンパク質物質のその後の反応を中断するために現れた早期グリコシル化生産物とインヒビターの反応として起こるものと仮定された。インヒビターとして固定された薬剤の一種はアミノグアニジンであり、更なる試験の結果がよれに関してその効力を実証した。

アミノグアニジン及び同様の化合物で得られた成功は有望であるが、利用能を 拡大し、そしておそらくこの潜在的な活性の範疇並びにその診断上及び治療上の 実用性を拡大する更に別のインヒビターを同定し、開発することの要求があり続 ける

#### 発明の変約

本発明によれば、タンパクヤの後生的グリコシル化(タンパク質老化)の抑制のための方法及び組成物が開示される。特に、組成物は後生的グリコシル化及時生産物の生成のための間的酵素的架像(タンパク質老化)を抑制するための変配を含む。これらの変配は、グルコースとタンパク質の反応からの早期グリコシル化生産物と反応でき、かつ更なる反応を防止することができる物質から選択し得る。生体内または食品中に存在するその他の反応性の数(リポース、ガラコトース及びフラクトースを含む)により生じる架域がまた本発明の方法及び組成物により防止されるであろう。

これらの変刑は、下記の構造式を有する化合物、それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、度累上許される塩又はこれらの混合物と、その担体を含む。

(式中、

ZはNまたはCHーであり.

X、Y及びQは夫々独立に水泥。アミノ蓀、以深環族、アミノ低級アルキル茶、低級アルキル茶、チオ品またはヒドロキシ店であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

本発明の組成物中に使用される化合物は、早期グリコシル化生産物と反応し、 それにより関生産物がその後に後生的グリコシル化最終生産物(これらはタンパ ク質架概をもたらし、それによりタンパク質老化をもたらす)を生成することを 防止することが明らかである。

また 本発明は 早期ゲリコンル化生産物の段階で初期ゲリコシル化ケンパケ 質を所定量の本発明の一種以上の裏別 またはこれらを含む組成物と接触させる ことによるケンパク質老化の抑制方法に関する。本発明の方法が工業上の適用を 有する場合には、一種以上の裏別が ケンパク質協出物の場合にはケンパク質の 混合物への明人により、または一種以上のケンパク質を含む食品への適用もしく は得人により当該ケンパク質に適用されて特別な食品の早期老化及び損傷を防止 しほる

後生的グリコシル化母終生産物の生成を抑制する能力は、タンパク質老化が重大な損傷であるような全ての用途においてそれでもって重要な意味を有する。こうして、食品技術の領域では、食品損傷の遅延は、酸低限の安定性の或る機の食品を腐敗し難くし、それ成、消費者に更に一層利用し易くすることにより明らかな経済上及び社会上の利益を与えるであろう。損傷が減少されるにつれて快変、除去及び交換の費用が低減され、そして食品の延良された利用能が市場におけるそれらの債格を安定化することを助けることができるであろう。同様に、タンパク質の債傷が問題であるようなその他の工業用途では、このようなクンパク質を含む組成物中の本発明の薬剤の混合がこれらの延長された有効寿命を助成するであろう。動物にアレルギー及び隔息を含む高性をひき起こすことが知られている現在使用されている食品防腐刑及び変色防止剤、例えば、二酸化医質が、本明如春に記載された化合物の如き化合物で風換し得る。

本発明の方法は特別な治療用途を有する。何となれば、そのマイラードプロセ

#### 好ましい実施態様の詳細な説明

本見明によれば、動物及び植物の両方に存在する型つかの機的タンパク質において後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制すると考えられる薬剤、耐息の薬剤を含む医薬組成物を含む組成物及び関連する方法が開発された。特に、本発明は下足の構造式を打する化合物。それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬上許される塩米はこれらの混合物を含む一種以上の薬剤と、その原体を含む組成物に関する。

(式中:

ZばNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫々独立に水系、アミノ英、複素環及、アミノ低級アルキル族、 吸級アルキル基、チオ毎またはヒドロキシ番であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

X、YまたはQ沢快番が環の発用にある式1の代合物は互変異性体として存在 し、例えば、2~ヒドロキンピリミジンは2(1日)ーピリミジンとしても存在。 し得る。両方の形態が本発明により包含されることが意図されている。

本明細書に記載される低級アルキル基は1~6 個の炭素原子を含み、その例として、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ベンチル、ヘキシル、及びこれらの 担当する分技頂異性体が挙げられる。本明細層に記載される投業度基は3~6 個 の炭素原子を含み、ビロリジニル、2~メチルピロリジニル、ピペリジノール、 2~メチルピペリジノ、モルナリノ 及びヘキサメチレンアミノのような基によ り倒示される。

式 | 中の"流動的な" X. Y. Q及び利取 結合は、これらの変種があらゆる科

スが生体中の重要なクンパク質物質の扱つか、中でもコラーゲン、エラスチン、レンパタンパク質、及び腎臓の糸球体基施機に強く作用するからである。これらのクンパク質は年齢(それ故、「クンパク質老化」という川語の適用)及び臨床域の結果の両方で劣化する。従って、後生的グリコシル化最終生産物の生成を選延し、または実質的に抑制する能力は、触尿病の治療の見込みを有し、そして勿論、性質を改容し、そしておそらく動物の寿命の別間を改容する。

また、本発明の要所は身辺の外数及び新生の領域で有益である。何となれば、 それらは抗プラーク性を有するカチオン性抗菌剤、例えば、クロルヘキシジンに よる歯の再集を防止するからである。

それ就 本税明の主目的は 狭生的グリコシル化最終生産物の生成を相当に抑制することにより。 タンパク質とグルコース及びその他の反応性の親の反応の最終結果として生じるタンパク質の圧硬器にわたる架偶を抑制する方法を提供することである。

本発明の別の目的は、早期グリコシル化生産物として固定される初期グリコシ ル化タンパク質との反応を特徴とする上起の方法を提供することである。

本発明の別の目的は、耐起の後生的グリコシル化及終生務物を生成する前起の 早期グリコシル化生産物の転位及び架積を防止する上記の方法を提供することで ある。

本発明の更に別の目的は、上記の方法において前記の早期グリコシル化生産物 との反応に関与し待る要補を提供することである。

本発明の更に別の目的は、上記の方法及び要別に振ることによりタンパク質を 化の悪い結果を治療する治療方法を提供することである。

本発明の更に別の目的は、上記の方法及び変別に頼ることにより歯の変色を抑制する方法を提供することである。

本発明の更に別の目的は、本発明の森州を全て含む医療組成物を含む組成物を提供することである。

その他の目的及び利点は、以下の説明を考慮することにより当業者に明らかになる。

#### Qのヒドロキシ変技が登索原子に存在し得る。

式」により含まれる化合物の中で、辺良器の或る組み合わせが好ましい。例えば、Rとして水井、CH器を行し、そしてX、YまたはQの少なくとし一つとして別のアミノ孫を育する化合物が好ましい。また、Rが水滞であり、ZがCH基であり、かつXまたはYの一つがアミノ低級アルキル様である化合物の群が好ましい。別の好ましい化合物の群は、Rが水滞であり、かつZがN(衰素)である化合物である。或る武陵器のパクーンが好ましく、例えば、6位(IUPAC の番号付け、Z=CH)が武陵されていることが好ましく、アミノ孫または二トロを含む馬により張陵されていることが最も好ましい。また、X、Y及びQの二つ以上が水乗以外である化合物が好ましい。

### 本発明の代表的な化合物は、

マーヒドラジノーイーヒドロキシー6ーメチルピリミジン:

4 5ージアミブビリミジン・

4-アミノーターアミノメチルー2-メチルビリミジン:

6 - (ピペリジノ) - 2 - 4 - ジアミノビリミジン3 - オキサイド・

3ーアミノー6一メチルー( 2、4ートリアジンー5(2月)ーオン;

4 - 6 - ジアミノビリミジン・

4 5 6ートリアミノビリミジン・

4 5ージアミノー6ーヒドロキシピリミジン・

2 4 5ートリアミノー6ーヒドロキシピリミジン・

5 6ージアミノーマ 4ージヒドロキシピリミジン・

2 4 6ートリアミノビリミジン:

4 S−ジアミノー2−メチルピリミジン:

+ 5ージアミノー2 6ージメチルピリミジン・

4 5ージアミノーマーヒドロキシーピリミジン:

4. 5ージアミノー2ーヒドロキシー6ーメチルピリミジン:

2 ヒドラジノビリミジン:

4 6ージメチルー2ーヒドラジノピリミジン・

3-ヒドラジノート 2 4ートリアジン・

3-ヒドラジノー5-ヒドロキシー1 2、4-トリアジン: 5-ヒドラジノー3-ヒドロキシー1 2、4-トリアプン:

5 - モージアミノー3ーセトロキシー1、2 - モートリアジンミ

6ーメチルーで 4 5ートリアミノビリジン:

- 2 4.5.6ーテトラアミノビリジン:
- 4 5ージアミノー2 6ージチオピリミジン:
- 4 5ージアミノー2ーチオピリミジン:
- 4、5ージアミノー6ーヒドロキシー2ーチオピリミジング
- 4.S-ジアミノー2-ヒドロギシー5-チオピリミジン:及び
- 1 5ージアミノー6ーメチルー2ーチオピリミジンである。

上足の化分物は、時的タンパク質に関して後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制することができる。後生的グリコンル化最終生産物を生成するタンパク質の架板はその他のタンパク質の間じ込めに寄与し、そして皮膚の低下した弾性及びしわの形成。或る時の腎臓疾患、アテローム硬化症、骨関節炎等の如き症状の生体内の発生を生じる。同様に、非酵素的ブラウニングを受ける植物は劣化し、そして食品の場合には指傷され、または硬化されるようになり、その結果、食用にはならない。こうして、本発明により使用される化合物は、この後期のマイラード効果を抑制し、上記の行者な変化に介入する。

本発明の原理的説明は、後グリコシル化工程、即ち、中でも、ポンゴーらの上 起の文献及びファーマーらの上記の文献に同定されたような重光発色団(その発 色団の存在は簡単病及び老化の悪い後遠症と関連し、そしてこれらの後遠症を終 発する)の生成を用止する薬剤を使用することである。理想的な薬剤は、動脈及 び腎臓中で起こるような、発色団の生成及びケンパク質問のその付配の架構並び にその他のケンパク質によるタンパク質の面提を防止するであろう。

本発明の化合物が反応すると考えられる早期グリコシル化生産物の化学的性質 は推論のものである。後生的グリコシル化良料生産物の生成に関与し、かつ本発 明の化合物との反応により採止し得るカルギニル部分を有する早期グリコシル化 生産物が、仮定された。或る場合には、アマドリ生産物またはそれらの更なる格 合生産物、脱水生産物及び/または転位生産物の反応性カルギニル部分が、紹合

使されるべきである。明らかに、エブルらは、生体外及び生体内の両方のタンパ ク質の核生的グリコシル化の仰斜に関して、本発明の基礎となる発見を扱めてい ないし、また示唆していない。

エブルらの実験は、グルコースが常に存在する後生的グリコシル化品終生療物の生体内の生成における反応性の開裂生産物機構またはその他の機構を示唆していない。実際に、その他の研究者らは、この機構を支持し生体内の後生的グリコシル化品終生務物の生成を説明している(例えば、ハヤセ(Hayase)らの上記の父献(1989)・セル(Seli)及びモニエールの上記の文献(1989)・オイモミ(Dimoni)ら充。Agric 8iol Chem. 53(6)・1727-1728(1989)・及びDiabetes Research and Clinical Practice. 6・311-313(1989)をお照のこと)。それ版、エブルらのモデル系におけるインヒビターとしてのリシンの使用は、生体内のソルコースの単位下の後生的グリコシル化最終生産物生成の抑制、並びに翻席兩及び老化の合併症の回復における本発明の化合物の実用性を実証していない。

本発明に有益な組成物は、早期グリコシル化生産物の活性なカルボニル中間体 と反応できる資料を含む。好適な関係は本発明の式上の化合物である。

同様に、本発明は後生的グリコシル化及終生産物の生成の抑制力法に関するものであり、この方法は機的ケンパク質を本発明の組成物と接触させることを含む。 は的ケンパク質が食品(植物酸または動物酸の食品のいずれかを問わない)中に含まれる場合。これらの食品は種々の通常の手段により本発明の薬剤を含む組成物をそれらに適用し得る。

食品工業では、亜酸酸塩がマイラード反応を抑制することがかなり以前に知られており、これらが加工食品及び貯蔵食品に普通使用されている。しかしながら、近年 食品中の亜級酸塩は腐息で造然な反応、更には致命的な反応に関与していた。その結果、新鮮な果実及び野菜の亜級酸塩処理が禁止された。そのアレルギー反応の機構は知られていない。それ故、本発明の組成物及び要別はこのような食品の処理における亜硫酸塩の無路の代替物を与える。

本発明の環境の説明から明らかであるように、本発明の方法及び組成物は、動 物及び植物の両方における重要なクンパク質の老化を阻止するのに有望であり、 ではRELT エエスト及び際は上の原理を与える。食品の場合、本発明 して後生的グリコシル化設柱生産物を生成し得る。その他の良素された機様は、 ファドリ最軽生産物またはその他の早間グリコシル化設料生産物の開設から一つ 以上のカルボニル部分を含む反応性カルボニル化合物(例えば、グリコアルデヒ ド グリセルアルデヒドまたは3ーデオキシグルコノン)の生成(例えば、ゴットシャーク(Gottschalk, A) 不(1972)、The Glycoproteins( ゴットシャーク編集) パート A pp. [41-157, エルセピア・パブリッシング社(Elsevier Publishing Co.)、 ニューヨーク・レイノルズ(Reynoids, T k.) 否、(1965)、Adv. Food Res. 14. pp. 161-283)を参照のこと)であり、そしてアミンまたはアマドリ生産物とのその後の反応によりカルボニルを含む後生的グリコシル化生産物。例えば、ファーマ らの上記の文献により記載されたアルキルホルミルグリコシルピロールを生成することである。

数人の研究者らが後生的グリコシル化生液物生成の機関を研究していた。エブルら(1983)による生体外の研究。 "Nonenzymatic Glucosylation and Glucosedependent Cross-tinking of Protein"。J. Biol Chem. 258-9406-9412は、グルコースの不在下の非グリコシル化クンパク質によるグリコシル化クンパク質の架构に関するものであった。エブルらはマイラード反応の機械を解明しようと研究し、従ってモデル系としてMMA アーゼの制御された初期グリコシル化を行い、その後これを持々の条件下で試験した。一つの局面において、グリコシル化タンパク質物質が単離され、グルコースを含まない環境下に置かれ、それにより架体の程度を測定するために観察された。

それにより、エブルらは、架接がグリコシル化タンパク質だけでなく非グリコシル化タンパク質でも同様に起こり続けることを観察した。エブルらにより往目された観察の一つは、グリコシル化タンパク質とタンパク質物質の反応がアミノ酸リシンのタンパク質領の位度で起こることが明らかなことであった。これに関してエブルらにより行われた確認実験は、迎難リシンがグリコシル化タンパク質の結合につきRNA アーゼのリシンと競合することを実証した。こうして、これらのデータから、リシンが後生的グリコシル化のインヒビターとして利用し得ることが推論し得た。しかしながら、この結論及びそれに導く甚度となる観察は、エブルらにより類製され、試験されたモデル系の比較的制度された状況のもとに考

の組成物の投与は食品損傷を遅延し、それにより食品を増大された貯蔵寿命にし、かつ消費者にとって更に大きな利用可能性のあるものにするのに有望である。 解の生物適合性化合物による、現在使用されている防軽網、例えば、ヒトにアレルギー及び標息をひき起こすことが知られている二酸化酸質の変換は、本発明の 更に別の利点である。

本発明の治療上の関係は、先に示されたように、後生的グリコシル化及び架換による重要なクシパク質の老化において固定された老化プロセスの阻止に関する。こうして、生体クンパク質、特に構造上の生体クシパク質、例えば、コラーゲン、エラスチン、神経タンパク質、特別系は体癌應股及びその他の血管外の基質成分が全て、本発明の実施からそれらの新命及び作用の点で利益を得るであろう。こうして、本発明は、器供煙的クンパク質によるタンパク質の閉じ込めを伴う病気、例えば、調線屋、白内障、糖尿病性腎臓疾患、糸球体硬化症、末梢血管疾患、閉窩性動脈硬化、末梢神経障害、卒中、高血圧、アテローム硬化症、骨側節炎、関節周囲の硬菌、皮膚の存性の損失及びしわ形成、関節の萎縮、糸球体腎炎、等の発生界を低下する。同様に、これらの症状の全てが、点性朝尿病に罪された患者で見られる。こうして、本発明の治療方法は、高齢の患者または上記の病気の一つを思っている患者に認められる症状の治療に適切である。

技生的グリコシル化生産物生成によるタンパク質架はは、構造タンパク質、例えば、血管質中のコラーゲンの溶解性を低下し(ブラウンリーら著、Science.
232.pp. 1629-1632 (1986) を参照のこと)、また血流タンパク質、例えば、リボタンパク質をコラーゲンに同じ込めることがある。また、これは、内皮の増大された通気性を生じ、その結果、内皮下の番質中の溢出血類タンパク質の共有結合形の頻促、及び酵素による生理的分解に対する血質タンパク質及び基質タンパク質の両方の感受性の低下を生じることがある(ブラウンリーら著、Diabetes、35、Suppl p. 42A(1986)を参照のこと)。これらの理由から、慢性高血糖底により構発された軽尿病性血管の進行性耐寒が、グルコース誘発架域の過度の形成により構発された軽尿病性血管の進行性耐寒が、グルコース誘発架域の過度の形成により構発が、本発明の組成物及び方法を使用して後生的グリコシル化生産物生成の化学的抑制により有効に防止し得る。

これらの研究は、気的器官中の慢性の确保病性損傷の発生が主として高血額定 に関係し、その結果、般格な代謝制御が終末器官の損傷を遅延し、また更にその 領傷を防止することを示す。ニコルス(Nicholls)らぎ、Lab. Invest . 60, Ho. 4.p. 486 (1989)を参照のこと。この文献は、ネズミの糖尿病性神経麻害における小島 **ק系は積及びアミノグアニジンの効果を説明している。更に、これらの研究は、** アミノグアニジンが既保病のラットで大動級盟タンパク質架頃を減少することを 実証し、そして糖尿病の合併症のこの付加的な疑的器官につきブラウンリーらに よる先の研究 (Science, 232, pp. 1629-1632(1986)) を確認する。また、更に別の 研究はアミノグアニジンによる骨燥中の免疫グロブリン値段の低下も示した(ブ ラウンリーら石。Diabetes, 35, Suppl , p. (2A(1986)を参照のこと)。

アミノグアニジン技等が態尿病性肺経境害の発生に介えするというストレプト ノトシンー協尿病のラットでデルの更なる実証が、糖尿病性腎臓疾患の特徴であ る腎臓の形態変化に関してブラウンリーら(1988)の上記の文献により提示された。 これらの研究者らは、競尿病性腎臓疾患の特徴の肌大な構造上の異常性である増 大された糸球は基底膜の厚さかアミノグアニジンで防止されることを報告した。

これらのデークは、一緒に考慮されると、本発明の教示による後生的グリコシ ル化及終生産物 (AGS と称する) の生成の抑制が臨尿病による構造上の外隔だけ でなくAGE の生成により生じた老化中の変化も遅かれ早かれ防止し得ることを強 く示唆する。

更に疫質の細胞腺をもたらす赤血球の変形可能性の糖尿病誘発変化が、架構の 別の項在化であり、アミノグアニクンがそれを生体内で防止することが示された。 このような研究において、誘発された長期糖尿病のニュージーランド白ウサギが 赤血球(RBC) 変形可能性(df)に関する試験化合物の効果を研究するのに使用され る。試験化合物は経口栄養により100mg/kgの割合で糖尿病のラットに貸与される (プラウンリーら、Rresentation of Abstract for Association for Academic Minority Physicians. Annual Scientific Meeting(1989)).

. i

链尿病のラット中のコラーゲンの増大された架構がアミノグマニジンにより防 止されることを示した。オックスルンド(Oxlund)及びアンドレアセン(Andreassen) 老、 The increase in biochemical and biomechanical stability of co-

- は飲膏が適当なビヒクル、例えば、水、エクノール、プロピレングリコール中で - 五柄で製剤化されてもよく、ピヒクルはおそらく皮膚またはщへの提送を助ける ために担体を含む。例えば、局所製剤は約10%までの式!の化合物を含むことが できる。その他の生体組織への役与に避したその他の形態がまた意図されている。 本発明の方法が治療用途を育する場合、治療を目的とする動物宿主は所定量の 適当な医薬形態の一種以上の薬剤をそれに位与し得る。

投与は壁知の技術、例えば、経口技術、局所技術及び非純口技術、例えば、皮 内住射、皮下往射、静脈内住射または腹腔内住射によるだけでなく、その他の道 常の手段により行われてもよい。薬剤の役与は、例えば、約25mg/kg までの投薬 **見で延長された期間にわたって行われてもよい。** 

先に注目されたように、本発明はまた口腔中の非酵素的ブラウニングから生じ る歯の変色を抑制する方法に関するものであり、この方法はこのような治療を要 する思者に後生的グリコシル化及終生産物の生成を抑制するのに有効な量の構造 式1の裏架を含む組成物を投与することを含む。

口腔中で起こる非解系的ブラウニング反応は歯の変色を生じる。現在使用され る抗プラーク剤は、この非辞素的プラウニング反応を促進し、更に低の汚染を促 進する。近年、格別の抗プラーク性を育するカチオン性抗菌剤の類が、ロ中で細 園を死滅させるための通常の使用のための経口リンス中で製剤化された。 カチオ ン性防腐器であるこれらの変層として、アレキシジン、セチルピリジニウムクロ リド、クロルペキシジングルコネート、ペキセチジン、及び塩化ペンザルコニウ ムの如き薬剤が挙げられる。

クロルヘキシジン及びその他の抗プラーク剤による歯の汚染は、明らかにマイ ラード反応の増進により生じる。ノルドボ(Hordbo)著、J. Dent. Res., 58. p. 1429 (1979)は、クロルヘキシジン及び塩化ペンザルコニウムが生体外でブラウニング 反応を触媒作用することを報告した。額誘導体及びアミノ族の顔を含む混合物に **番加されたクロルヘキシジンは、マイラード反応を原因とする増大された着色を** 受けた。また、クロルヘキシジンの使用は増入された角の外皮を生じることが知 られている。ノルドボは、クロルヘキシジンが二つの方法・第一に、多くのアミ 

Hagen in diabetic rats is prevented by aminoguanidine treatment", Europran Association for the Study of Niabetes. 25回年底会珠.p. 525A.Abstract Ho. 371 1989は、既福雄の熱安定性が尿素溶中の破断時間だけでなく改成強度に より謝定された場合にその効果を示した。ノウリス(Soulis)ら著、 \*Aminoguanidine reduces tissue fluorescent but not albuminuria in diabetic rats". 老化、拡張房、及び栄養におけるマイラード反応に関するMIII 会議、Bethesda。 Maryland, 1988 年 9 月22~23日 30 頁)は、蛍光及び常解性により測定される大 動脈中のコラーゲンに関する同効果を示した。

ギアムビオン(Giambione) 及びブラウンリー者、 "Aminoxuanidine Treatment Normalizes Increased Steady-state Levels of Laminin Bl mRNA in Kidneys of Long term Streptozotocin-diabetic Rats", Diabetes 38, Supplement 2.83A49@1 年度会議、American Diabetes Association(1989)は、財保所のラットのアミノグ アニジン治療が脊減中のラミニンB、mRNA の鎮尿病により誘発される増加を紡止 することを示した。これはアミノグアニジンが基質の過剰生産(これは腎臓及び その他の器官中の基底膜肥大並びに城管構造の形態上及び機能上の劣化をもたら す)を防止し得ることを示す。

並尿病の更に別の結果は、役性拡尿病に通常関連する低下された骨の形成を生 じる高血器症により誘発される基質骨分化である。動物モデルでは、糖尿病は基 質により誘発される骨分化を70%低下する(Am J. Phys., 238 (1980))。

本発明の組成物が生体内または治療目的で使用される場合、その中に使用され る高利は生物適合性であることが注目し得る。民事組成物は治療有効量の本発明 の姿材または化合物で調製され。そしてこの目的に使用される既知物質から選ば れた医変上許される担体を含んでもよい。このような組成物は、役与の方法に応 じて、独々の形態で顕製し得る。また、式【の化合物の様々の医薬上許される付 旋炬が使用し得る。

液体形態は、投与が静脈内注射、筋肉内注射または腹腔内注射によるものであ る場合に使用される。適当な場合には、固体投薬形態、例えば、錠剤、カブセル、 または液体投薬製料、例えば、溶液及び懸濁液、等が経口投与のために調製し得 る。皮膚主たは眼への扇所等用または肝皮薬用のだめに、溶液、ローションまた

らすマイラード反応の触媒作用により集の汚染を生じることを提案した。

この方法によれば、式1の化合物が口粒中の使用に適した机成物に製剤化され る。特に舒適な製剤は、活性薬剤を含む器ロリンス及び練り供磨さである。

本発明の実施に隠し、通常の製剤化技術が、このような終ロリンス及び練り衛 廃きの領剤化に公知である爪及び組み合わせで興想的に使用される無瑕の埃案上 許される担残を用いて使用される。

式【の裏剤は、後生的グリコシル化及終生産物の生成を抑制するのに育効な量 で組成物中に契柄化される。この最は「勿論、使用される特別な要例及び特別な 投資形態で変化するが、典型的には特別な製桶の0.01m飛光~1.0 瓜最光の範囲 である。

更に、上記の方法の変刑は経口摂取または非経口投与後に極進辟中で濃縮され **ろので、それらはこのようにして投与し得る。順波段中のこの濃縮は係放中への** それらの分泌を生じ、その正味の結果は、それらか口腔中に概能的に入れられ、 そこでそれらかそれらの所望の方法を行い得ることである。このような技術のた めに、特別な英語が通常の終日投張形態または非終日投張形態で製剤化し得る。 特に望ましい投表形態は、患者、特に若動患者のコンプライアンスを最大にする ようにピタミン質剤またはファ化物質剤への変剤の混人である。

式!により含まれる化合物は、当業界で公知の化学合成により都合よく類裂さ れる。式丨により含まれる化合物のうちの或るものは、薬品供給会让から容易に 入手でき、かつ/またはそれに関して特別に公去された合成法により囚製できる 公知の化合物である。例えば、下記の化合物がアルドリッチ・ケミカル社(Aldrich Chemical Company (ウィスコンシン州、ミルウォーキー))またはシグマ・ケ ミカル社(Signa Chemical Company(ミズーリー州、セントルイス))から市威され ている。

2-ヒドラジノー4ーヒドロキシー6ーノチルピリミジン:

4 5ージアミノピリミジン・

4ーナミノーSーアミノメチルー2ーメチルピリミジン:

6 - (1 -ピペリジノ) - 2 - 4 -ジアミノピリミジン3-オキサイド・

3ーアミノー6ーメチルー1 2 4ートリアジンー5 (2H) ーオン・

- 4. 6ージアミノビリミジント
- 4. 5. 6ー上リアミノビリミジント
- 4 5ージアミソー6ーヒドロキシピリミジン:
- 2. 4 5ートリアミノー 6ーヒドロキシピリミジン・
- 5 6ージアミノー2 4ージヒドロキシピリミジン:
- 2 4 6ートリアミノビリミダント .
- 5-メチルー2 4 5-トリアミノビリジン硫酸塩:
- 2、4、5 6ーテトラアミノピリジン焼酸塩;
- 4 5ージアミノー2.6ージチオピリミジン・
- 4 5ープアミノー2ーチオピリミジント
- 4」 5 ージアミノー 6 ーヒトロチン・2ーナオビリミジン・
- 4 Sージアミノー2ーヒドロキシー6ーチオピリミソン中級債塩:及び
- 4. 5ージアミノー6ーメチルー2ーチオピリミジン。

化学文献及び特許文献に記載され、またはその中に記載された方法により直接 類似でき そして式 | により含まれるその他の化合物は、例えば、

- 4、5ージアミノーセーメチルピリミジン:
- 4 5ージアミメーマ 6ージメチルピリミジン:
- 4. 5ージアミノー2ーヒドロキシピリミダント
- 4、 5ージアミノーマーヒドロキシー 6ーメチルピリミジン:
- 2ーヒドラジノピリミジン・
- 3ーヒドラジノー1 2 4ートリアジン:
- 3ーヒドラジノー5ーヒドロギシー1、2、4ートリアジン:
- 3ーヒドラジノー3ーヒドロキシー1 2.4ートリアジン:
- 5. 6ージアミノー3ーヒドロキシー1 2. 4ートリアジン:

及びそれらの医薬上許される敵付加塩またはアルカリ付加塩である。

#### 实施例1.

下記の方法を使用して架成の目安であるウン血清アルブミン(BSA) の蛍光のグ ルコース媒介の発生を抑制する本発明の化合物の能力を評価した。化合物を1.34

血管外の損傷の如き後遺症をもたらす)を防止するのに使用し得る。この療法は アテローム硬化症及び結合組織病変 (これらは糖尿病及び老化で起こる) を遅延 し得る。局所及び全身の両方で治療を施すための投与の局所疑問、疑口経路、及 び非経口経路が意図されている。

#### 実施例 2

<b>淀剂</b>	叹/ 设剂
式しの化合物	50
類切	50
マンニトール	75
ステアリン政マグネシウム	2
フニアリン師	ς.

化合物、澱粉の一部及びラクトースを混合し、澱粉ペーストで混式グラニュー ル化する。湿ったグラニュールをトレーに入れ、45℃の温度で一夜にわたって乾 違させる。乾燥したグラニュールを微粉砕散中で約20メッシュの粒子サイズに改 **訪砕する。ステアリン酸マグネンウム、ステアリン酸及び段前の残部を添加し、** 全混合物を適当な錠柄プレスによる圧縮の前にプレンドする。錠剤を、4kg の硬 度を有する11/32 のパンチを使用して232歳 の重量で圧縮する。ごれらの疑柄は USP XVI に足載された方法に従って0.5 時間以内に崩壊する。

#### 銀路網3

7432074	
ローション	mg/E
式しの化合物	<b>i</b> . 0
エチルアルコール	400. 0
ポリエチレングリコール400	300. Q
ヒドロキシブロピルセルロース	5. 0
プロピレングリコール	l Ugにする鼠

のリン酸ナトリウム級衝液、pHT 4 中の480 ミリモルのグルコース及び100mg/al の85人と共に主ミリモルの森皮で裏国条件上でインモュペートした。

インチュペーション混合物の試料を鉱光の測定のために収貨に採取し、また37 でにおける1週間のインキュペーション後には取した。夫々の試験化合物につき、 は衝放中の対照インキュベーションを化合物単独(C) 、化合物+グルコース (GIC) . 及び化合物+BSA(BiC)からつくった。更に別の缸のグルコース及びBSA (BIG) のインキュペーションを基準対照 (これらに対して、化合物の抑制能力が 剤定される)として凶裂した。夫々のインキュペーションを三重につくった。 蚩光 (励起、370mm:発光、440mm)を放留水中で100 倍に発釈した後に夫々の試

夫々の試験化合物のブラウニングの抑制率(%)を以下のように計算した。夫 々のΔP(L、L週間のインキュペーション後のその試料の追光測定値。インキュ ベーション前のその蛍光値を表す。

(式中、BはBSA であり、Gはグルコースであり、かつCは試験化合物である)

#### 1 ミリモルの種々の試験化合物によるブラウニングの抑制率:

0% インヒピターなし:

れにつき固定した。

35.1% 4. 5ージアミノビリミジン:

41-78 - 4ーアミノーカーアミノメナルーでーメチルピリミジン;

37 1% 6- (1-ピペリジノ) -2. (-ジアミノビリミジン3-オキサイド:

68.9% 4. 5ージアミノー2ーチオピリミジン:及び

79.2% 4 5ージアミノー6ーメチルー2ーチオピリミジン。

上記の実験は、この後の要剤療法がタンパク質の後生的グリコシル化及びタン パク質とその他の巨大分子の間の架構の形成に関連する病因を減少するという利 益を有し得ることを示唆する。薬剤療法は糖尿病及び老化で起こるタンパク質の 増大された確認及び架構(これは網験損傷、並びに腱、模帯及びその他の関節の

### 実施例 4

#### 経口リンス

式1の化合物	1.4.%
クロルヘキシジングルコネート	0. 12%
I71-N .,	116%
ナトリクムサッカリン。	0. 15%
FD&C ブルーNo. 1	0.001 %
ペパーミント油	0.5 %
グリセリン	10.0 %
トゥイーン(Tween)60	0.3 %
<b>k</b>	100 米にする気

#### 実施例 5

#### 揺り歯腐さ

- 1 - 0 A M	5.5%
式丨の化合物	
ノルピトール。水中70%	25%
ナトリウムサッカリン	0. 15 %
ラウリル鉄酸ナトリウム	1 75 %
カルボボール(Carbopol)934 、水中 6 %の分散液	15%
スペアミント油	I. 0%
水酸化ナトリウム、水中50%	0, 75 %
二塩基性リン酸カルシウム二水和物	45%
<b>*</b>	100%にする量

歯の表面で起こるような、表面のタンパク質の変色を防止する非群素的ブラウ ニッグのイットピターの能力を更に研究するために、下記の表面ブラウニング実 **験を行う。外皮で使われた歯の表面の代替物として、耳光されていない現像され** た写真紙を使用して紙裏材料に定むされたクンパク質(ゼラチン、即ち、コラー ゲン)、表面を持る。5 mの円を打ち抜き、3ミリモルのアジ化ナトリウムを含む 0.54のリン位塩低耐放、plf1 4 中の100 ミリモルのグルコースー6ーホスフェートの溶液中に50℃で1週間浸耐する。グルコースー6ーホスフェートはグルコースよりも更に速い速度で非耐素的ブラウニングに関与し得る観である。グルコスー6ーホスフェートの他に クロルヘキシジン及び/または式1の化合物が含まれる。インキュペーション後に、ゼラチン/紙ディスクを水ですすぎ、場色につき履露し 写真を撮る。

グルコースー6ートスフェート単独中のディスクのインキュペーションは、緩 衝流単独中に現状されたディスクに対してわずかに褐色の色を示す。クロルヘキ ンジン (0.04%のクロルヘキンジンの最終調度のペリデックス(Perider 所提) の形態) の混入はかなりのブラウニングを示す。クロルヘキンジンへの式しの化 合物の添加は、クロルヘキンジンの不在下の式しの化合物の混入と同様に、ゼラ チンのブラウニングを完全に抑制する。

ゼラチン表面単独に関するグルコースー6ーホスフェートの作用により形成されたわずかに褐色の色及び式 | の化合物によるその紡止は、傷の表面の非耐不的ブラウニングを防止することにおける本発明の実用性を実延する。クロルヘキシジンの存在下の増進されたブラウニング及び式 | の化合物によるその妨止は、クロルヘキシジンにより起こる抗プラーク所により増進された非群素的ブラウニングを防止することにおける本発明の実用性を実証する。

本発明は、その精神または必須の特徴から透脱しないで、その他の形理で具体 化され、またはその他の方法で実施し得る。それ故、この開示は全ての面で例示 と考えられるべきであり、限定と考えられるべきではない。本発明の範囲は請求 の範囲により示され、均等の要味及び範囲内に入る全ての変化がその中に包含さ れるものと意図される。

-	PCT/US	92/00152

	TH CONSIDERED TO BE AFLEVANT I CONTINUED FROM THE SECOND SHEETS	Andrew of Chief Pro
-		
r ·		14 15. 18
,	Science, vol. 232, 27 June 1986, M. BROWNLEE et al.: "Aminoquaniding prevents diabetes-induced arterial wall protein cross-linking", pages 1629-1632, see the whole document (cited in the application)	14,15,
	The New England Journal of Medicine, vol. 318, no. 20, 1988, M. BROMILEE et al.: "Advanced glycosylation end products in tissue and the blochemical basis of diabetic complications", pages 1315-1321, see the whole document (cited in the application)	14,15, 18
•	EP_A_0316852 (THE ROCKEFELLER UNIVERSITY) 24 May 1989, two the abstract: example 6, lines 46-50; claims 1.79,80	1-26
۸	EP.A.0222313 (THE ROCKEFELLER UNIVERSITY) 20 May 1987, see the abstract: Claims	1-26
	EP,A.0359112 (TAXEDA CHÉMICAL IMDUSTRIES), 21 ABPCH 1990, sae the abstract; example 28; claims	1-26
`	EP.A.0339496 (ONO PHADMACEUTICAL CO.) 2 November 1989 see the abstract; table 3. example 2d; claims	1-26
	EP.A.0127919 (THE ROCKEFELLER UNIVERSITY) 16 August 1989, see the abstract: erample 11, lines 29-34; claims	271
V.	•	. ]
1		
İ		
		1

#### 田田田本報告

			the purpose of the party	07 25/00125
		#1 mail.64 (mm		
Int Ci		A 61 X 31/505 A	61 X 31/53 A 61 X 7.	/16
a ATLON	SEMPORE			
		Phone Dane		
~			Communication Species	
Int.Cl	1.5	Y 67 K		
		Comment to the Comment	a des producto de de Lingua de mandres.	
B 6000	PENTS CONSIDERE	D 10 H 4014 47"		
<u>. ب</u>				Name of Children
1	10,1,9	OGG117 (THE UNJOIN CO	).) ]6 tument	1-2,5,7
r	81. no	urnel of Investigation . 6, December 1983, X. I of minoridil on cult 558-560, see the whole	P. BAGEN et al.: tored teratinocytes*	1-2,5 7
x	no. 25	urnal of Biological Cr , 5 September 1987, 5. ession of fibroblast p hydroxylase activity b 11978	. MURAD et al : proliferation and	1-2,5,7
I	EP.A.O August 1 11 1	330263 (MERCX & CO., 1989, see abstract; 6 2	IRC.) 30 reample 9; claims	1-2,5
44444		Common of the part	The processing without the fact trans- a sensity and put of a settle to the sensity of a settle to the settle of a settle to the settle of a settle of	ormed Stray Strv to captions to the property of the property o
	THEATHON.			
	13-04-	1992		06 92
	EUROPE	AN PATENT OFFICE	( The Contract	SEN
L				

	treerest, al App. tries he, PC77 US92 /0015
FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND	SHEET
· ·	
	<b>1</b>
<b>.</b>	
1	
ì	
V. DOSERVATION WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FO	IND HATEARCHARIA &
Pro commence of the same and an arm of the same of the	
· Communication remark 1)	
•	
•	
, Comment 2000	وساله به چه امال میدانید از میدانید است. برای میدانید از میدانید است.
	,
•	
. 🗅	ها و مناسعه با سامه مد در بن بندر بینویی بر پیدو میپ
MI DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS L	ACKING 1
W. J. Constitution of the	
_	
_	
	ا باد برانیت پرست رست بیشت این از این از این از این از این این از ای
, 0	Community, 215 page page 1 months or and 16 months 16
2. The residual parameter material from many attention for animal type and the contract of animal type and the contract of animal type ani	
ń	
Ramert on French	
Ō	
=	

PCT/US 92/0015: Annex

PUTITIES INTEREST SOUTHWISE FACE (21)

- 1 Although claims 14-26 are directed to a method of treatment of the human/animal body the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
- The expression "inhibiting the advanced glycosylation of a target protein" is not a clear description of a therapeutic application.
  The search was therefore performed for the use against protein aging and for the amelioration of the complications of diabetes
- Claims searched incompletely: 14-26
- In view of the large number of compounds which are defined by the general formula of claims 1-7,5,16-16,18 17 the soarch was limited to the compounds mentioned in the description page 9 and pages 20-21 and in the claims 4,6-9,11,12,17,19 22,14,16.

Claims searched incompletely: 1-3,5,10,12,14-16,18,23,25,27

US 9200152 SA

Friend described grant is proved report	****			Produce	
√ VO-A 9006117	14-06-90				
7 40 2 3004117	14-00-30	US-A-	4912111	27-03-9	
		AU~A- EP-A-	4626389 0447414	26-06-9	
				25-09-9	
√ EP-A- 0330263	30-08-89	JP-A-	1249757	05-10-89	
		-4-20	4980350	25-17-90	
J EP-A- 03:6852	24-65-89	US-A-	4908446	13-03-90	
•		US-A	4983604	08-01-91	
		JP-A-	2000156	05-01-90	
		U5-A-	44/8984	18-12-90	
		US-A-	5096703	17-03-98	
, EP-A- 0222313	20-05-87	US-A-	4758583	19-07-88	
•	•	AU-B-	610056	16-05-91	
		AU-A-	6495886	21-05-87	
		CA-A-	1294218	14-01-92	
		JP-A-	3103163	30-04-91	
		JP-A-	62142114	25-06-87	
		US-A-	4908446	13-03-90	
/ EP-A- 0359112 '	21-03-90	JP-A-	2167264	27-06-90	
√ EP-A- 0239496	02-11-89	JP-A-	2042053	13-02-90	
J EP-A- 0327919	16-08-89	US-A-	4978684	18-12-90	
		AU-A-	2893589	03-08-69	
		JP-A-	2056413	26-02-90	
_		US-A-	5096703	17-03-92	
			•		

フロントページの続き

(51) Int Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

2 1 1

C 0 7 D 401/04

7602 - 4 C

(72)発明者 ワーグル ディリップ アール アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07024 フォート リー ハドソン テラ ス 2329

FI